PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-133782

(43) Date of publication of application: 17.05.1994

(51)Int.CI.

C12N 15/75 C12N 1/21 C12N 15/56 1/21 // (C12N C12R 1:08

(21)Application number: 04-216605

(71)Applicant: HIGETA SHOYU CO LTD

UDAKA JUZO

(22)Date of filing:

23.07.1992

(72)Inventor: EBISU SHIYOUGO

TAKAGI HIROAKI

UDAKA JUZO

(54) HIGH-EXPRESSION VECTOR, MICROORGANISM CONTAINING THE HIGH-EXPRESSION VECTOR AND PRODUCTION OF VALUABLE SUBSTANCE USING THE MICROORGANISM

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a new high-expression vector useful for the

production of an exogenote product.

CONSTITUTION: A high-expression vector pHT having HWP promoter and a multicloning site of formula, e.g. pHT210. A plasmid having a DNA fragment produced by linking an α-amylase (BLA) gene of Bacillus licheniformis to the downstream of an MWP promoter region of Bacillus brevis 47 (FERM P-7224) is treated with a restriction enzyme, the HWP promoter region fragments extracted from the plasmid are linked together, a Bacillus brevis is transformed to obtain a plasmid containing HWP promoter in place of MWP promoter and the obtained plasmid is subjected to restriction enzyme treatment, ligase treatment and linker treatment to obtain a high-expression vector free from BLA gene.

and the trace of the second se Germann

Dylli faci Ibol Elucii Book

LEGAL STATUS

28.03.1995 [Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

2727391

12.12.1997

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-133782

(43)公開日 平成6年(1994)5月17日

(51)Int.Cl. ⁵ C 1 2 N 15/75	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所	
1/21 15/56		7236-4B			
// (C 1 2 N 1/21		8931-4B	C12N 審査請求 未請求	15/00 A 記 請求項の数 8(全 8 頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号	特顯平4-216605		(71)出願人	000112060	
(22)出願日	平成 4年(1992) 7	月23日	(71)出願人		
				鵜高 重三 愛知県名古屋市名東区植園町1丁目24番地 の3	
			(72)発明者	恵 比 須 省 吾千葉県鉄子市清水町2798-1	
			(72)発明者		
			(72)発明者		
	_		(74)代理人	弁理士 戸田 親男	

(54)【発明の名称】 高発現ベクター及び該高発現ベクターを 微生物を用いる

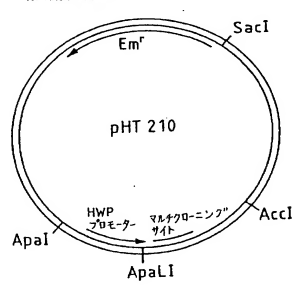
(57)【要約】

【構成】 図で表わされる制限酵素切断図を有するブラ スミド。このプラスミドは、バチルス・ブレビスHPD 31 (Bacillus brevis HPD31) (FERM BP-1087) 由来のHWPプロモータ ー領域を有する。

【効果】 このプラスミドは、HWPプロモーター領域 の下流に目的とする各種の外来遺伝子を挿入して高発現 ベクターとして使用できる。

保有する微生物並びに該

有用物質の製造法



【特許請求の範囲】

【請求項1】 HWPプロモーター及び図8に示すマル チクローニングサイトを有する高発現ベクターpHT。 【請求項2】 図4の制限酵素地図で示される請求項1 に記載の髙発現ベクターpHT110。

【請求項3】 図7の制限酵素地図で示される請求項1 に記載の高発現ベクターpHT210。

【請求項4】 請求項1に記載の高発現ベクターpHT に外来遺伝子を結合してなる高発現ベクターpHTX。 【請求項5】 高発現ベクターpHTXを保有する微生 10

【請求項6】 高発現ベクターpHTXを保有するバチ ルス・ブレビス (Bacillus brevis)。 【請求項7】 高発現ベクターpHTXを保有するバチ ルス・ブレビスHPD 31 (Bacillus br evis HPD 31).

【請求項8】 高発現ベクターpHTXを保有する微生 物を培養することにより外来遺伝子産物を培養物中に生 成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする該産 物の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、バイオテクノロジーに 関するものであり、更に詳細には、本発明は、新規高発 現べクター及び高発現ベクターに外来遺伝子を結合して なるベクターをバチルス・ブレビスに保有せしめてなる 微生物、並びに該微生物を培養し、培養物中に外来遺伝 子産物を生成蓄積せしめこれを採取することを特徴とす る該産物の製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】鵜高らはバチルス・ブレビス(Baci llus brevis)にはプロテアーゼを生産しな い菌株が多いことを見いだし、その1菌株バチルス・ブ レビス47 (FERM P-7224:特開昭60-5 8074号公報、特開昭62-201589号公報参 照)の主要菌体外タンパク質(H. Yamagata 5, J. Bacteriol., <u>169</u>, 1239 (1 987);塚越規弘、日本農芸化学会誌、61,68 (1987) および特開昭62-201583号公報に それぞれ "outer wall protein a 40 nd middle wall protein".

"主要菌体外タンバク質"として記載されている。) 遺 伝子のプロモーターおよび該主要菌体外タンパク質の1 種であるMWタンパク質(middle wall p rotein)のシグナルペプチドをコードする領域を 用いて分泌ベクターを作製し、本菌株を宿主としてα-アミラーゼ (特開昭62-201583号公報、H. Y amagatas, J. Bacteriol., <u>16</u> 9, 1239 (1987) やブタペプシノーゲン (鵜高 重三、日本農芸化学会昭和62年度大会講演要旨集、p 50 926 (FERM P-12664)より調製されるプ

837-838;塚越規弘、日本農芸化学会誌、61、 68 (1987)) の分泌生産に成功している。 【0003】また、高木らはバチルス・ブレビスのプロ テアーゼを菌体外に生産しない菌株バチルス・ブレビス HPD31 (なお、この菌株はバチルス・ブレビスH1 02 (FERM BP-1087) と同一菌株である) を分離し、これを宿主として耐熱性α-アミラーゼの高 分泌生産 (Agric. Biol. Chem., 58., 2779-2380 (1989))や、山形らによるヒ

トEGFの高分泌生産(Proc. Nath. Aca d. Sci. USA, 86, 3589-3593 (19 89))に成功している。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】バチルス・ブレビスを 宿主菌とする外来遺伝子産物の生産性については、遺伝 子組換え技術を適用する以前の生産量及び大腸菌を宿主 菌とする系に比べ飛躍的に向上しているが、産業上必要 な量を安価に供給するにはもう一段の技術開発が必要と されている。従来、バチルス・ブレビスを宿主菌とする 20 系で使用しているベクターは、Staphylococ cus aureus由来のpUBll0をベースとす るもので、バチルス・ブレビスとの属の違いなどから菌 体内に安定に保持することが困難であり、その結果、宿 主の能力を十分に引き出すことが出来ず、目的遺伝子産 物の生産が少ないと言うことが頻繁に認められ、より安 定でかつ宿主菌と適合性、調和性のよいベクターの開発 が望まれていた。

[0005]

【課題を解決するための手段】上記した業界のニーズに 30 加え、更に、バチルス・ブレビスが汎用性の高い宿主と して利用可能であること、また同菌がコンピテントな菌 を冷凍保存できること、そしてまた電気パルス法等によ り形質転換が容易であること等に鑑み、バチルス・ブレ ビスの工業的有用性に着目して、バチルス・ブレビスで 安定でかつ高発現のベクターを開発すべく鋭意検討した 結果、バチルス・ブレビス由来のプラスミドを利用し、 且つ、バチルス・ブレビス由来の強力なプロモーターを 用いて非常に有効なベクターを構築することに成功し本 発明を完成した。

【0006】すなわち本発明は、バチルス・ブレビスで 高発現するベクターに関するものである。また更に、本 発明はとのベクターに目的とする外来遺伝子を連結して なる高発現ベクター、それを保有する形質転換体、及び この形質転換体を培養することによる外来遺伝子産物の 大量分泌生産方法にも関するものである。以下、本発明 について詳しく説明する。

[0007] 本発明の高発現ベクターの構築に使用する プラスミドはバチルス・ブレビス由来のプラスミドであ れば何れでも良いが、例えば、バチルス・ブレビスHP

ラスミドpHT926が有効に使用される。プラスミド の調製は既知の方法例えば田中らの方法(J. Bact eriol., 129, 1487-1494 (197 7))が挙げられる。

【0008】プロモーターとしてはバチルス・ブレビス で機能するものであれば何れでも良いが、バチルス・ブ レビス由来のプロモーターが好ましく、例えばバチルス ・ブレビスHPD31 (FERM BP-1087) の 主要菌体外タンパク質遺伝子(HWP遺伝子)のプロモ ーターなどが挙げられる。プロモーター領域を含有する 10 DNAは上記プロモーター以外にSD配列、翻訳開始コ ドンなどを有していることが必要である。

【0009】上記のように、バチルス・ブレビスHPD 31のHWPプロモーター領域を含有するDNAは既知 であるので (J. Bacteriol. , <u>172</u>, 13 12-1320(1990))、必要部分を制限酵素で 切断しておき、これをサブクローニング用ベクター(形 質転換体としてE.coliを用いる場合には、pUC 118、pUC119等のpUC系プラスミド又はpB R322系のプラスミドが好適である) に挿入し、その 20 DNAでE. coliを形質転換しておけば、目的とす るプロモーター領域を含有するDNAが保存される。し たがって必要ある場合に、形質転換体からプラスミドを 取り出し、必要あれば更に制限酵素処理、リンカー処理 等を行ってプラスミドを調製しておけば、目的とするプ ロモーターを含むDNA断片を自由に取り出すことがで

【0010】また、本発明の高発現ベクターに連結する 外来遺伝子はバチルス・ブレビスで発現可能な遺伝子で あれば何れでも良く、例えば、Bacillus li cheniformisのα-アミラーゼ遺伝子、ヒト EGF遺伝子等が挙げられる。

【0011】プラスミドを構築する方法としては、常法 で適宜用いられ、例えばモレキュラー・クローニング、 ア・ラボラトリー・マニュアル, コールド・スプリング ・ハーバー・ラボラトリー (Molecular Cl oning, A Laboratory Manua l, Cold Spring Harbor Labo ratory, 1982) に記載の方法などが例示され る.

[0012] バチルス・プレビス47 (FERM P-7224)のMWPプロモーター領域の下流にバチルス ・リケニフォルミスのα-アミラーゼ(B L A)遺伝子 を連結したDNAフラグメントを保有するプラスミドは 既知であるので (J. Bacteriol., <u>169</u>, 1239-1245 (1987))、これを制限酵素処 理した後、上記によって調製したプラスミドから取り出 したHWPプロモーター領域断片をつないでバチルス・ ブレビスを形質転換して、MWPプロモーターがHWP プロモーターにかわったプラスミドを得る。このプラス 50 【0019】培養終了後、それ自体公知の方法、例えば

ミドを制限酵素処理、リガーゼ処理、リンカー処理する ことによってBLA遺伝子領域を除去した本発明の目的 とする髙発現ベクターpHTが得られる。

【0013】とのようにして調製した高発現ベクターp HTのHWPプロモーター、シグナルペプチドの下流側 に、目的とする外来遺伝子を常法にしたがってin f rame挿入し、微生物を形質転換すれば、外来遺伝子 を多量に分泌生産しうる形質転換体を得ることができ

【0014】外来遺伝子を組み込んだベクターを形質転 換する微生物としては、バチルス・ブレビスに属する微 生物であれば何れでも良く、例えば、バチルス・ブレビ ス47 (FERM P-7224)、パチルス・ブレビ スHPD31 (FERM BP-1087) が挙げられ るが、好適にはバチルス・ブレビスHPD31が用いら れる。バチルス・ブレビスを形質転換する方法は、公知 の方法で良く、例えば、Takahashiらの方法 (J. Bacteriol., <u>156</u>, 1130 (19 83))またはTakagiらの方法(Agric. B iol. Chem., 53, 3099-3100 (19 89))等が例示される。

【0015】得られた形質転換体の培養に用いる培地 は、形質転換体が生育して目的とする外来遺伝子産物を 産生しうるものであれば如何なるものでも良い。

【0016】該培地に含有される炭素源としては、例え ばグルコース、シュークロース、グリセロール、澱粉、 デキストリン、糖蜜、尿素、有機酸などが考えられる。 該培地に含有させる窒素源としては、カゼイン、ポリベ プトン、肉エキス、酵母エキス、カザミノ酸、グリシン などの有機窒素源、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウ ム、硝酸アンモニウムなどの無機窒素源などが用いられ る。その他、塩化カリウム、リン酸一カリウム、リン酸 二カリウム、塩化ナトリウム、硫酸マグネシウムなどの 無機塩が必要に応じて培地に加えられる。また、糖と無 機窒素源を主とする合成培地を用いて培養しても良い。 栄養要求性を示す菌は、その生育に必要な栄養物質を培 地に添加すればよい。該栄養物質としては、アミノ酸 類、ビタミン類、核酸、塩類などが挙げられる。

【0017】また、培養に際して必要があれば、培地に 40 抗生物質例えばペニシリン、エリスロマイシン、クロラ ムフェニコール、バシトラシン、D-サイクロセリン、 アンピシリンなどが加えられる。更に必要により、消泡 剤例えば大豆油、ラード油、各種界面活性剤などを培地 に加えてもよい。

【0018】培地の初発pHは5.0~9.0であり、 さらに好ましくは6.5~7.5である。培養温度は通 常15℃~42℃、さらに好ましくは24℃~37℃で あり、培養時間は通常16~166時間、さらに好まし くは24~96時間である。

遠心分離、ろ過などで菌体と上清とを分離する。

【0020】形質転換する微生物として、例えばバチル ス・ブレビスHPD31等を使用すれば、電気パルス法 等によって容易に形質転換することができるのみでな く、目的とする産物を菌体外に生産するというすぐれた 性質を有しているので、上記のようにして得られた培養 上清に含まれる外来遺伝子産物は、例えば塩析、等電点 沈澱、ゲル濾過、イオン交換クロマトグラフィー、ハイ ドロオキシアパタイト、高速液体クロマトグラフィーな どに従って精製すればよく、とのようにして目的とする 10 外来遺伝子産物を容易に得ることが出来る。

【0021】以下、本発明を実施例により更に詳しく説 明する。

[0022]

【実施例1】

【0023】[(1)プラスミドpHT926の単離 (図1)]プラスミドpHT926は、Bacillu s brevisHP926 (FERM P-1266 4) が保有する多コピープラスミドである。本菌株をT 2液体培地 (Agric. Biol. Chem., <u>4</u> 0,523(1976))中で37℃で1晩振とう培養 後、培養液から菌体を遠心分離にて集め、次いで集菌し た菌体よりアルカリ・SDS法(Nucleic Ac プラスミドpHT926を得た。pHT926は、アガ ロースゲル電気泳動上で約1.8Kbのプラスミドであ り、その制限酵素地図を図1に示す。

【0024】[(2)pHT926を用いたB. bre vis47B. brevisHPD31の形質転換(図 2、図3)] プラスミドpE194 (J. Bacter iol., 150, 2, 804-814 (1982)) をSaclとClalで消化し、エリスロマイシン耐性 遺伝子 (Em r遺伝子)を含む960bpのSacI -Clal断片を得、プラスミドpUCll9のSac I-Accl部位に挿入、結合した後、E. coliJ M109を形質転換し、pUC119・Em ェプラス ミドを有する株を選択した。本菌株よりプラスミドpU C119·Em rを調製し、このプラスミドをEco RIとHindIIIで処理し、Em r遺伝子を含む 980bpのEcoRI-HindIII断片を得た。 この断片の両端をDNAポリメラーゼ(Klenow fragment) により平滑化し、pHT926のH pal部位に挿入、結合し、プラスミド pHT100 を得た。これを用いてB.brevis47をTris -PEG法(J. Bacteriol., <u>156</u>, 11 30 (1983)) により、そしてまたB. brevi sHPD31をエレクトロポレーション法(Agri c. Biol. Chem., <u>53</u>, 3099 (198 9)) により、形質転換を試みた。

2固体培地(プレート)に塗布し、37℃で2日間培養 したところ、プレート上に生育するコロニーが高頻度で 得られた。T2・Emプレート上の生育コロニーを液体 培養し、菌体よりプラスミドを調整した。得られたプラ スミドは、宿主がB. bevis47、B. brevi sHPD31のいずれにおいても、pHT926にEm r 遺伝子が挿入された目的どおりのもの(pHT10 0) を有していた(図2、図3)。以上より、pHT9 26はB. brevis47及びB. brevisHP D31において複製可能なプラスミドであることが立証 された。

【0026】[(3)高分泌発現ベクターpHT110 構築(図4)]pHT100をApaLIで消化後、D NAポリメラーゼにて切断部分を平滑化し、次いでとの 部分をT4リガーゼにより連結し、ApaLIサイトを 欠失せしめたpHT100Aを得た。そして、B. br evis HPD31のHWPプロモーター、シグナル ペプチド及び構造遺伝子の一部を含むファージ $DNA\phi$ SK-10 (J. Bacteriol. , <u>172</u>, 13 12 (1990))より、HWPプロモーター及びシグ ナル部分の500bp PstI-HpaI断片を得 た。一方、図5に示すB. brevis 47のMWP シグナルペプチドの一部及びマルチクローニングサイト を含む110bp HpaI-PstI断片を合成し

【0027】pHT100AをPstIで消化した後、 上記によって得た2つの断片をT4リガーゼによって連 結し、目的とする分泌ベクターpHT110を得た。 【0028】pHT110のマルチクローニングサイト 30 部分に外来遺伝子をアミノ酸の読み取りが合う様に (i n frame)挿入し、B. brevis HPD3 1を形質転換することによってプラスミドpHT110 Xを保有し目的遺伝子産物を多量に分泌生産する組換え

[0029] [(4) 高分泌発現ベクターpHT210 の構築 (図6、図7)] Bacillus brevi s47 (FERM P-7224) のMWPプロモータ ー及びシグナルペプチド(J. Bacteriol., 169, 1239-1245 (1987)) の下流に 40 B. licheniformisのα-アミラーゼ(B LA) 遺伝子(J. Biochem., 96, 1147 -1156 (1985)) を直結し、B. brevis 481 (FERM P-7531) から単離したB. b revisで安定に保持されるプラスミドpHY481 (Appl. Env. Microbiol., 49, 1 076-1079 (1985) に挿入し、プラスミドp HY4831 (J. Bacteriol.) <u>169</u>, 1 239-1245 (1987)) を調製した。pHY4 831より特願平3-123183号の方法にしたがっ 【0025】形質転換処理を行った菌体をEmを含むT 50 て調製したプラスミドpHY4831HをPstlとB

cllで消化し、HWPプロモーターとB. liche niformisのαーアミラーゼ遺伝子(BLA遺伝 子) が直結した2.2kbのPstl-Bcll断片を 得た。

【0030】次いで、との断片の両端をDNAポリメラ ーゼを用いて平滑化した。前項で得たpHT100をA paLlで消化後DNAポリメラーゼにて切断部分を平 滑化し、この部分に先に得た2.2kbのHWPプロモ ーターBLA遺伝子断片をT4リガーゼを用いて連結 し、pHT200・BLAを得た。pHT200・BL AをSallで消化後DNAポリメラーゼで平滑末端化 した後、EcoRIリンカーを付加したpHT200E を得た。pHT200EをPstIで消化後、DNAボ リメラーゼにより平滑末端化した後T4リガーゼにてそ の平滑末端部分を連結し、PstI切断点を無くし、次 いでApaLIとEcoRIで消化して、4.0kbの ApaLI-EcoRI断片を得た。との4.0kb ApaLI-EcoRI断片に図8に示す合成ヌクレオ チド90bp ApaLI-EcoRI断片を連結し、 pHT210を得た(図7)。pHT210のマルチク 20 0・BLA、pHT210・BLAを保持するB. br ローニングサイト部分に外来遺伝子をアミノ酸の読み取 りが合う様に (in frame) 挿入し、B. bre vis HPD31を形質転換することにより、プラス ミドpHT210Xを保有し目的遺伝子産物を多量に分 泌生産する組換え体を得た。

[0031] [実施例2]

【0032】[(5)pHT110·BLAの構築(図 9)]pHY483lをApaLIとBclIで消化し て、MWPのシグナルペプチドの一部とB. liche

n i f o r m i s のα-アミラーゼ遺伝子とを含む 1. *30

*7kb ApaLI-BclI断片を得た。一方、pH T110をApaLIとBamHIで消化して、2.8 Kb ApaLI-BamHI断片を得た。この断片と 先に得た1.7Kb断片とをT4リガーゼで連結し、 B. brevisHPD31を形質転換した。組換え体 よりプラスミドpHTllO. BLAを得た。

[0033] [(6) pHT210·BLAの構築(図 10)]pHY4831をApaLIとBclIで消化 し、MWPのシグナルペプチドの一部とB. liche niformisのαーアミラーゼ遺伝子を含み1.7 kb ApaLI-BclI断片を得た。pHT210 をApaLlとBamHlで消化し、3.9kb Ap aLI-BamHI断片を得、これと先に得た1.7k b断片をT4リガーゼにて連結し、B. brevis HPD31を形質転換した。組換え体よりプラスミドp HT210·BLAを得た。

[0034] [実施例3]

[0035] [(7) pHT110 · BLA, pHT2 10·BLAを用いてのBLAの分泌生産]pHT11 evisHPD31を5′PY培地(Agric. Bi ol. Chem., 53, 2279 (1989)) に接 種し、30℃で6日間振とう培養した。この培養液を遠 心分離し、その上清のアミラーゼ活性を可溶性澱粉を基 質として斎藤の方法(Arch.Biochem.Bi ophys., <u>155</u>, 290 (1973)) を用いて 測定し、下記表1の結果を得た。

[0036]

BLAの生産

	3	6(日)
B.brevis HPD31	0	0
B.brevis HPD31/pHT110 BLA	2.6	$4.5(x10^{6}U/n1)$
B.brevis HPD31/pHT210 BLA	2.8	$4.5(X10^6 U/n1)$

法(J. Bacteriol., <u>169</u>, 1239-1 245 (1987)) に従い、SDS・PAGE上一本 のバンドになるまで精製を行った。本アミラーゼ精製品 の比活性は1×10°U/mg proteinであ り、上記培養液(pHT110. BLA-6日、pHT 210·BLA-6日) にはそれぞれ4.5g/Lのア ミラーゼが分泌されていることになる。

[0038] [実施例4]

【0039】[(8)pHT110. EGFの構築(図 12)]図1]に示すMWPシグナルペプチドの一部及 50 B. brevis HPD31及び対照となるB. br

[0037] 培養上清からα-アミラーゼを山形らの方 40 びEGF構造遺伝子部分を含む194bp ApaLI -BamHI断片を合成した。pHT110をApaL JとBamHIで消化して、3.35kb ApaLI -BamHI断片を得、これと上記によって合成した1 94bp断片とをT4リガーゼを用いて連結し、B. b revis HPD31を形質転換した。組換え体より プラスミドpHT110・EGFを得た。

【0040】[実施例5]

【0041】[(9)pHT110·EGFを用いての h-EGFの生産]pHT110·EGFを保持する

10

evis HPD31を5′PY培地を用いて30℃で 6日間振とう培養を行った。その培養液を遠心分離し、 上清のヒトEGF濃度を抗ヒトEGF血清を用いたEL* * ISA法により求めた。その結果を下記の表2に示す。 [0042]

【表2】

h-EGFの生産

	2	4	_6(日)_			
B.brevis HPD31	0	0	0			
B.brevis HPD31/pHT110 EGF	1.46	2.27	3.29(g/L)			

[0043]

【発明の効果】本発明により、バチルス・ブレビス由来 の高発現ベクターを開発した。この高発現ベクターは目 的とする外来遺伝子を挿入することが可能であるので、 このベクターにより形質転換した微生物を培養すること により、目的とする各種の外来遺伝子産物を菌体外に著 量分泌生産することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】pHT926の制限酵素地図である。

【図2】pHT100の構築図である。

【図3】pHT100の制限酵素地図である。

【図4】pHT110の構築図である。

※【図5】マルチクローニングサイトを有する110bp 合成ヌクレオチドを示す。

【図6】pHT210の構築図である。

【図7】pHT210の制限酵素地図である。

【図8】マルチクローニングサイトを有する194bp 合成ヌクレオチドを示す。

【図9】pHT110 BLAの構築図である。

【図10】pHT210 BLAの構築図である。

【図11】ヒトーEGF構造遺伝子に相当する合成ヌク 20 レオチドを示す。

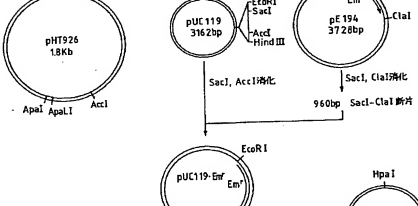
Apal Apal I

AccI

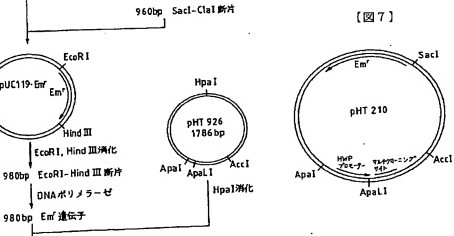
【図12】pHT110 EGFの構築図である。

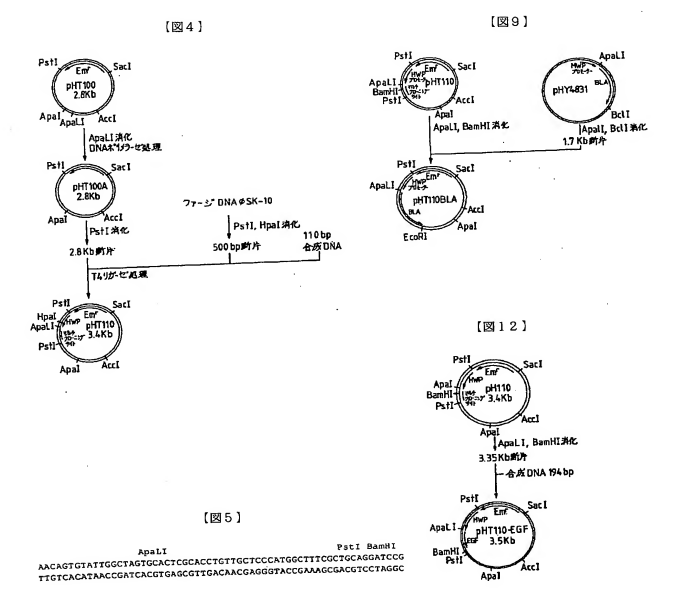
[図3] 【図2】 【図1】 E m' SącI Hpa I Em **PHT 100** -Sacl pE 194 Clal

Ж



PHT 100



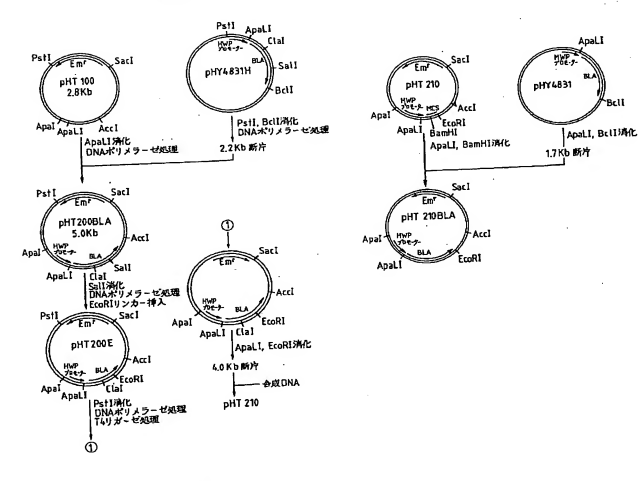


Sali Xbal Kpni Bglii Saci Xhoi Bindiii EcoRi Pati GTCGACTCTAGAGGTACCAGATCTCTCGAGGAGCTCAAGCTTGAATTCTGCA CAGCTGAGATCTCCATGGTCTAGAGAGCTCCTCGAGTTCGAACTTAAG

[図8]

BglII Saci XhoI HindIII ECORI AGATCTGAGCTCCTCGAGAAGCTTG TCTAGACTCGAGGAGCTCTTCGAACTTAA [図6]

【図10】



【図11】

TGCACTCGCAACTGTTGCTCCCATGGCTTTCGCAAACAGCGATTCCGAATGTCCTCTGTC
GAGCGTTGACAACGAGGGTACCGAAAGCGTTTGTCGCTAAGGCTTACAGGAGACAG

 $\tt CGCATGCAACTGTGATGGTTACATCGGTGAACGTTGCCAATACCGAGATCTGAAATGGGCGTACGTTGACACATCAACCAATGTAGCCACTTGCAACGGTTATGGCTCTAGACTTACCC$

TGGGAACTGCGTTAG ACCCTTGACGCAATCCTAG

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁵ Cl2R 1:08)

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所